Corr. US 5,656,668

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表平8-502058

(43)公表日 平成8年(1996)3月5日

(51) Int.Cl.6

識別記号 庁内整理番号 FΙ

C 0 7 C 233/18

9547-4H

A 6 1 K 7/00 C 7602-4C

7/48

9271-4C

審査請求 有 予備審査請求 有 (全 25 頁)

(21)出願番号

特願平6-508864

(86) (22)出顧日

平成5年(1993)10月4日

(85)翻訳文提出日

平成7年(1995)4月6日

(86)国際出願番号

PCT/GB93/02061

(87)国際公開番号

WO94/07844

(87)国際公開日

平成6年(1994)4月14日

(31)優先権主張番号

92309140.9

(32)優先日

1992年10月7日

(33)優先権主張国

欧州特許機構(EP)

(31)優先権主張番号 93307620.0

(32)優先日

1993年9月27日

(33)優先権主張国

欧州特許機構(EP)

(71)出願人 クエスト・インターナショナル・ピー・プ

オランダ国、1411・ジーピー・ナーデン、

ヒュイゼルストラートウェグ 28

(72)発明者 モーション、キース・ロパート

英国、ケント・シーティー18・8エイチエ フ、リミング、マウント・プレズント・ク

ローズ 22

(72)発明者 ジャヌーセク、アンジェラ

英国、ケント、カンタベリー、ウッドロー

ン・ウェイ 5エイ、ジュニパー・ハウス

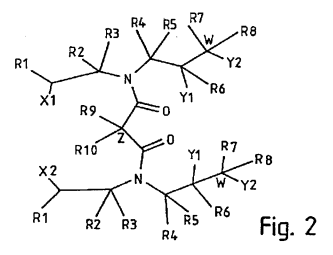
(74)代理人 弁理士 山崎 行造 (外1名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ジカルポン酸のヒドロキシアルキルアミド及びそれらの化粧用組成物における用途

(57) 【要約】

示されている式を有する1群のシュードセラミドであっ て、式中、R1は炭化水素基であり;R2~R8は各々 独立にH又はCH。であり:R9及びR10は各々独立 にH又は24個までの炭素原子を有する炭化水素基であ り:X1及びX2は独立にH又はOHであり;Y1及び Y2はH又はOHであり、Y1及びY2の少なくとも1 方はOHであり;ここで、R9及びR10と結合してい る炭素原子Zは存在しなくてもよく;そしてR7及びY 2と結合している炭素原子Wは存在しなくてもよい、シ ュードセラミドが開示される。これらの、組成物、特 に、皮膚、髪、又は爪への局所的な塗布に適する化粧用 組成物における使用が見出だされる。



【特許請求の範囲】

- 1. 図2によって示される式の化合物であって、式中:
 - R 1 は炭化水素基であり;
 - $R2 \sim R8$ は各々独立にH又はCH₃であり;
- R9及びR10は各々独立にH又は24個までの炭素原子を有する炭化水素基であり;
 - X1及びX2は独立にH又はOHであり;
- Y1及びY2はH又はOHであり、Y1及びY2の少なくとも1方はOHであり;

ここで、R9及びR10と結合している炭素原子Zは存在しなくてもよく;そしてR7及びY2と結合している炭素原子Wは存在しなくてもよい、化合物。

- 2. R 1 が脂肪族であり、好ましくは $10\sim24$ 個の炭素原子を有し、より好ましくは $16\sim18$ 個の炭素原子を有する、請求項1の化合物。
- 3. 図4に示す構造を有する、請求項1又は2の化合物。
- 4. 請求項1万至3のいずれか1請求項の化合物を含む組成物、特に、皮膚、髪、又は爪への局所的な塗布に適する化粧用組成物。
- 5. 1種以上の請求項1、2、又は3の化合物を、0.0001乃至50重量%の範囲内を量、好ましくは0.001乃至20重量%の量、より好ましくは0.1乃至10重量%の量で含む、請求項4の組成物。
- 6. 前記化合物用の適切なキャリアビヒクルを含む、請求項4又は5の組成物。
- 7. 請求項4、5、又は6の組成物を含む密閉された容器。
- 8. 請求項1、2、又は3の化合物の、皮膚の水遮蔽性の修繕、爪の改善、及び /又は髪の改善用の薬剤としての使用。
- 9. 請求項4、5、又は6の組成物を局所的に塗布することを含む、皮膚、髪、 又は爪の処理方法。
- 10. アルキルアミノアルコール/ジオール/トリオールを処理して対応するジアミドを製造することを含む、請求項1、2、又は3の化合物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

ジカルボン酸のヒドロキシアルキルアミド及びそれらの化粧用組成物における 用途

発明の分野

本発明は化粧用組成物、特にいわゆる「シュードセラミド(pseudoceramides)」を含む化粧用組成物に関し、そして新規な群のシュードセラミドとそれらの皮膚、髪、及び爪のトリートメントにおける使用に関する。

発明の背景

セラミドは図1で示される式を有する1群の天然産の化合物であり、式中m=10~16及びn=12~24である。セラミド及びセラミド誘導体は、皮膚の水透過性において重要な役割を果たして、皮膚の構造の強度を増加させて水の損失を減少させ、それによって皮膚の状態を改善させると考えられており、セラミド及びセラミド誘導体をスキンケア組成物の成分として使用することは公知である。

シュードセラミドとして知られている、特定の非天然産のセラミドの変種が合成されるか又は提案されてきた。一般に、これらは、天然産の皮膚のセラミドのより安い代替物としてスキンケア組成物中で使用できるように、セラミドの特性に類似の特性を有し、皮膚に関するセラミドの挙動をまねるように設計される。

公知のシュードセラミドには、ロレアル(L'Oreal)のEP 0420722 A及びユニリーバー(Unilever)のEP 0482860 Aに記載されているものが含まれる。

本発明は、新規な群のシュードセラミドに基づくものである。

発明の要約

1面において、本発明は、図2によって示される式の化合物を提供し、式中: R1は炭化水素基であり;

 $R2 \sim R8$ は各々独立にH又はCH3であり;

R9及びR10は各々独立にH又は24個までの炭素原子を有する炭化水素基であり;

X1及びX2は独立にH又はOHであり;

Y1及びY2はH又はOHであり、Y1及びY2の少なくとも1方はOHであ

ŋ ;

ここで、R9及びR10と結合している炭素原子Zは存在しなくてもよく;そしてR7及びY2と結合している炭素原子Wは存在しなくてもよい。

本発明の化合物は、天然産の皮膚セラミドに類似の特定の性質を有しており、 そのため新規な群のシュードセラミドを構成すると考えられる。

従って、本発明の化合物は皮膚、髪、及び爪のトリートメントにおける用途が ある。

別の面において、本発明は、本発明の化合物を含む組成物、特に、皮膚、髪、 又は爪への局所的な塗布に適する化粧用組成物を提供する。

また、本発明は、本発明による化合物の、皮膚の水遮蔽性の修繕、爪の改善、及び/又は髪の改善用の薬剤としての使用を含む。

本発明の組成物は1種以上の本発明の化合物を0.00001万至50重量%の範囲内を量で有用に含み、0.001万至20重量%が好ましく、0.1万至10重量%がより好ましく、例えば、0.8万至5.0重量%である。

組成物は、本発明の化合物用の適するキャリヤービヒクルを含むのが好ましい。これは、一般に、本発明の化合物を皮膚、髪、又は爪の上に分散させ、その上でまんべんなく分配されるのを可能にする希釈剤、分散剤、又はキャリヤーとして作用する化粧品用として認められているビヒクルである。

適するキャリヤービヒクルには、水、液体又は固体の皮膚軟化剤、溶媒、保湿剤、及び粉末が含まれる。単独で又は混合物として使用できる、これらの種類のビヒクルはEP 0482860 Aに与えられている。

キャリヤービヒクルは通常組成物の10万至99.9重量%を構成し、好ましくは50 乃至90重量%であり、その他の化粧品添加剤が存在しない場合組成物の残り全て を構成できる。

選択的な皮膚によい物質及び化粧品添加剤も含まれてよい。

本発明の化合物は、優れた乳化、ゲル化、及び増粘特性を有し、粘稠なエマルジョン又はゲルの形態の組成物において使用するのに適している。

本発明の組成物の特に有用な形態はエマルジョンであり、この場合、通常油又は油性物質が(必要に応じて)乳化剤とともに存在して、主に使用される乳化剤

の平均の親水性ー親油性バランス(HLB)に依存して、油中水型エマルジョン か又は水中油型エマルジョンを与える。

本発明の組成物は、所望により、1種以上の油又は油の性質を有するその他の 物質を含むことができる。

適する油の例には、鉱油及び植物性油、及び油性物質、例えば、EP 0482860 A 中において皮膚軟化剤として既に提案されているようなものが含まれる。その他の油及び油性物質には、ポリジメチルシロキサンのような、揮発性及び非揮発性のシリコーン油が含まれる。

エマルジョンを形成する目的で存在する場合、油又は油性は通常組成物の90体積%までを構成し、好ましくは $10\sim80$ 体積%を構成する。

本発明による組成物は、所望により、1種以上の乳化剤も含むことができ、その選択が通常油中水型エマルジョンが形成されるか又は水中油型エマルジョンが形成されるかを決定する。

油中水型エマルジョンが要求される場合、選択される1種以上の乳化剤は1~8の平均HLB値を有していなければならない。水中油型エマルジョンが要求される場合、選択される1種以上の乳化剤は8より大きい平均HLB値を有していなければならない。

適する乳化剤の例はEP 0482860 A中に与えられている。

所望により、2種以上のエマルジョンが使用できることは理解されるべきである。

乳化剤を配合することが適当である場合、本発明の組成物に配合される乳化剤 又はそれらの混合物の量は、典型的には、組成物の $1 \sim 50$ 重量%であり、好まし くは $2 \sim 20$ 重量%であり、より好ましくは $2 \sim 10$ 重量%である。

また、本発明の組成物は水を、通常98体積%まで、好ましくは5~80体積%含むことができる。

本発明の組成物は、所望により、上述の選択的乳化剤の代わりにか又はそれらに追加して、乳化剤としても作用することができる高分子量シリコーン界面活性剤も含むことができる。このシリコーン界面活性剤は、典型的には、EP 0482860 A中に開示されているように、ポリオキシエチレン及び/又はポリオキシポリエ

チレン側鎖を有するジメチルポリシロキサンの高分子量ポリマーである。

この組成物は、例えば、皮膚及び爪用のクリーム及びローション、日焼け用製品、石鹸、浴用オイル、ローション、及びフォーム、シャンプー、ヘアコンディショナー、その他のような様々な形態を取ることができる。

本発明の組成物は、例えば、4,000~10,000 mPasの粘度を有するローション、10,000~20,000 mPasの粘度を有する液体クリーム、又は20,000~100,000 mPas 或いはそれ以上のの粘度を有するクリームとして配合できる。本発明の組成物は、その粘度と消費者による意図された用途に対して適する容器中に包装できる。例えば、ローション又は液体クリームは、瓶、ロールボールアプリケーター、プロペラント駆動エアゾル装置(propellant-driven aerosol device)、又は指で操作するのに適するポンプを備えた容器中に包装することができる。組成物がクリームである場合、非変形性の瓶、チューブのような絞り容器、又は蓋付広口瓶(lidded jar)中で簡単に保存できる。

従って、本発明は、本発明の組成物を含有する密閉容器も提供する。

さらに別の面において、本発明は、本発明の組成物を局所的に塗布することを 含む、皮膚、髪、又は爪の処理方法も提供する。

ここで本発明の化合物を検討すると、R 1 は脂肪族であるのが好ましく、 $10\sim$ 24個の炭素原子を有するのが好ましく、 $10\sim18$ 個の炭素原子を有するのがより好ましい。

合成された一般式の範囲内に入る化合物の例は図3~9に示されている。

図3の化合物は本明細書中においてシュードセラミド I と呼ぶが、この化合物中において:

 $R 1 = C_{16} H_{33}$

 $R 2 \sim R 6$, $R 8 \sim R^{10} = H$

X 1, X 2 = O H

Y 1 = 0 H

W、Y2、及びR7は存在しない。

図4の化合物は3種類の化合物を含み、これらは本明細書中においてそれぞれ シュードセラミドE、G、及びHと呼ばれる。これらの化合物において:

$$R 1 = C_{16} H^{33}$$
 (E)

$$C_{12} H_{25}$$
 (G)

C 10 H 21

C 8 H 17

$$R 2 \sim R 6$$
, $R 8 \sim R 10 = H$

$$X 1, X 2 = H$$

Y 1 = O H

W、Y2、及びR7は存在しない。

図5の化合物において:

 $R 1 = C_{14} H_{29}$

$$R 2 \sim R 10 = H$$

$$X1, X2 = H$$

$$Y1$$
, $Y2 = OH$

図6の化合物において:

 $R 1 = C_{14} H_{29}$

R2~R6及びR8=H

$$X 1, X 2 = H$$

Y 1 = O H

W、Y2、及びR7は存在しない。

Z、R9及びR10は存在しない。

図7の化合物において:

 $R 1 = C_{12} H_{25}$

$$R 2 \sim R 10 = H$$

$$X1, X2 = H$$

Y 1 = H

Y 2 = O H

図8の化合物において:

 $R 1 = C_{14} H_{29}$

 $R 2 \sim R 10 = H$

X 1, X 2 = H

Y 1 = O H

Y 2 = H

図9の化合物は本明細書中において化合物10と呼ばれるが、この化合物において:

 $R 1 = C_{14} H_{29}$

 $R2\sim R6及びR8=H$

X 1, X 2 = H

Y 1 = O H

W、Y2、及びR7は存在しない。

 $R 9 = C_{16} H_{33}$

R 10は存在しない。

皮膚のトリートメントの目的に現在のところ好ましい化合物はシュードセラミドEとシュードセラミドHである。

これらの化合物は対応するアルキルアミノアルコール/ジオール/トリオールの処理してジアミドを製造することによって、例えば、酸塩化物法のジエステル法を使用することによって、簡便に調製することができる。当業者に公知のアミドの調製の標準的方法が存在する。関連するアルキルアミノアルコール/ジオール/トリオールは、例えば、Bull、Chim. Soc. Fr. (1943)、10、347に記載されているような、公知の方法を使用して調製できる。

もう1つの面において、本発明は、本発明の化合物の調製方法であって、アルキルアミノアルコール/ジオール/トリオールを処理して対応するジアミドを製

造することを含む方法を提供する。

図面の簡単な説明

図1はセラミドの式を示す。

図2は本発明の化合物の一般式を示す。

図3~9は本発明の特定の化合物の式を示す。

本発明は以下の実施例中において例示によりさらに説明される。

実施例1

図4に示す式のシュードセラミドH(商標名 クエスタミドH(Questamide H)としても知られている)を以下のようにして調製した。

N-ヘキサデシルー 2-アミノエタノールをBull Chim. Soc. Fr. (1943)、 $\frac{10}{2}$ 、347に記載されている方法によって調製した。

対応するジアミドを以下のようにしてジエステル法によって調製した。

N-(N-N-1) とシクロヘキサン (300 ml)を、滴下ロート、オーバーヘッド攪拌機、及び凝縮器付きディーンースターク (Dean-Stark)装置を備えた500 mlの反応フラスコに入れた。混合物を攪拌しながら加熱して還流させ、ジメチルマロネート (0.03モル)を10分間にわたって添加した。攪拌と加熱をメタノールが発生しなくなるまで続けた。反応混合物を冷却し、濾過してジアミドを得た (13.2g、69%の収率)。

コレステロールのような細胞間脂質及び脂肪酸と組み合わせると、シュードセラミドHは、天然のセラミドによって形成されたのと類似の「構造化(structured)」液晶を形成した。また、シュードセラミドHは天然のセラミドと同様にスクアレンとともにゲル様構造を形成した。

実施例2

図9で示される式の化合物10を以下のようにして調製した。

N-2-ビドロキシエチルセチルアミン(20g、0.070モル)、ジメチルヘキサデシルマロネート(13.5g、0.035モル)、及びシクロヘキサン(100 ml)を、ディーン-スターク分岐(Dean-Stark take off)を備えた250 mlの反応フラスコに入れた。混合物を加熱しながら攪拌して190時間還流させた。溶媒を真空中で除去すると、純白ではない固体残渣が残った。これをジクロロメタンから再結晶

化させ、乾燥して、融点50~51℃の化合物10を得た。IRとNMRスペクトルは 図9の構造を支持した。

実施例3

特に乾燥した皮膚上での使用に適する化粧用スキンクリーム組成物を以下の成分から製造した。

CTFA名	成分	重量%
<u>A相</u>		
カルボマー(Carbomer)	Carbopol 940	0.34
プロピレングリコール		3.45
メチルジブロモグルタロニトリル		
及びフェノキシエタノール	Euxyl K400	0.10
トリエタノールアミン		1.62
脱イオン水		100.00まで
<u>B相</u>		
セテアレス (Ceteareth)-25	Cremaphor A25	1.30
グリセリルステアレート及び		
PEG-100 ステアレート	Arlacel 165	3.25
ステアリン酸		1.30
イソプロピルミリステート	Estol IMP	5.00
カプリン/カプリルトリグリセリド	Estol GTCC	7.00
プロピレングリコールジカプリレート/		
ジカプレート	Estol PDCC	4.00
大豆ステロール	Generol 122	0.50
ミリスチン酸		0.50
ヒドロキシセタミド	Questamide H	1.00
香料	Quest	0.20

ヒドロキシセタミド(Hydroxycetamide)はQuestamide H (即ち、シュードセラミドH) の提案されたCTFA名である。

カルボマーを水中で混合し分散させ、その後A相の残りの成分を添加した。B 層の成分を混合した。A相とB相をそれぞれ80℃まで加熱した。剪断を加えながら、B相をA相に添加した。均一混合物が生成した後、冷えるまで混合物を攪

拌した。

このようにして、皮膚への局所的な塗布に適する p H 7.5の均一クリームを製造した。

実施例4

化粧用スキンクリーム組成物を以下の成分から製造した。

CFTA名	商標名	% w/w
<u>A相</u>		
カルボマー	Carbopol 980	0.20
プロピレングリコール		3.45
トリエタノールアミン		0.20
脱イオン水	1	00.00まで
B相		
セテアレスー6 ステアリルアルコール	Cremaphor A6	1.00
セテアレス – 25	Cremaphor A25	1.00
ステアリン酸		0.80
カプリン/カプリルトリグリセリド	Myglyol 812	4.25
ジメチコン(Dimethicone)	Silicone 200/350	0.80
セチルアルコール		0.80
鉱油		2.00
大豆ステロール	Generol 122	0.60
ヒドロキシセタミド	Questamide H	0.80
<u>C相</u>		
メチルジブロモグルタロニトリル	Euxyl K400	0.10
及びフェノキシエタノール		
香料	Quest	0.20

A相の成分を剪断しながら混合した。B層の成分を混合した。A相とB相をそれぞれ80℃まで加熱した。剪断を加えながら、B相をA相にゆっくりと添加した。混合物を45℃まで冷却した。C相の成分を一緒に混合して、その後、A相とB

相の冷却された混合物(45 $^{\circ}$)に添加し、冷えるまで攪拌した。

このようにして、皮膚への局所的な塗布に適する p H 6.3の均一な軽い白色クリームを製造した。

実施例5

化粧用スキンクリーム組成物を以下の成分から製造した。

<u>CFTA名</u>	商標名	% w/w
A相		
カルボマー	Carbopol 940	0.22
プロピレングリコール		4.00
メチルパラベン	Nipagin M	0.20
脱イオン水	1	.00.00まで
<u>B相</u>		
スクアレン	Prisorine SQV	6.50
鉱油		3.00
セチルアルコール		0.50
グリセリルステアレート(NSE)	Estol	3.25
ジメチコン	DC 200/350	0.80
ラノリンアルコール	Super Hartolan	1.00
グリセリルステアレート及び	Lexemul 561	3.25
PEG-100ステアレート		
プロピルパラベン		0.10
商標付き乳化ワックス	Polawax	3.25
イソプロピルミリステート	Estol IPM	3.10
ミリスチン酸		0.25
大豆ステロール	Generol 122	0.35
オクチルパルミテート	Estol EHP	4.00
ヒドロキシセタミド	Questamide H	2.00
0.15		

C相

トリエタノールアミン		0.38
脱イオン水		1.00
香料	Quest	0.25
D相		
イミダゾリジニル尿素	Germall 115	0.20
脱イオン水		3.00

A相の成分を剪断しながら混合した。B層の成分を混合した。A相とB相をそれぞれ80℃まで加熱した。剪断を加えながら、B相をA相にゆっくりと添加した。混合物を45℃まで冷却した。C相の成分を別々にA相とB相の冷却された混合物(45℃)に添加した。D相の成分を混合し、A、B、及びC相の混合物に添加し、冷えるまで攪拌した。

このようにして、皮膚への局所的な塗布に適する p $H^{5.8}$ の均一な十分に形状を備えた光沢のあるクリームを製造した。

実施例6

水中油型エマルジョンを以下の成分から製造した。

		重量	
<u>CFTA名</u>	商標名	バッチ 1	バッチ 2
A相			
水		100.00まで	100.00まで
メチルパラベン	Nipagin M	0.20	0.20
ポリアクリルアミド	Sepigel 305	1.00	1.00
及びC13-14			
イソパラフィン及びラウレス(Laur	eth)7		
<u>B相</u>			
セチルアルコール		3.00	3.00
スクアレン		2.84	2.84
プロピルパラベン	Nipasol M	0.15	0.15
ペンタエリスリトールテトラ	Crodamol PTC	2.83	2.83

カプレートーカプリレート			
ジイソアラキジルジリノレエート	Liquiwax DIEFA	2.83	2.83
セテアレス-20	Empilan KM20	3.00	3.00
ジメチコン	Silicone	0.50	0.50
	200/350		
ヒドロキシセタミド	Questamide H	_	2.00
<u>C相</u>			
水		2.00	2.00
イミダゾリジニル尿素	Germal 115	0.15	0.15
	рН	6.80	6.80

Sepigel 305をA相の冷水中に分散するまで攪拌することによってエマルジョンを調製した。その後、A相の残りの成分を添加した。B層の成分を混合した。A相とB相をそれぞれ80℃まで加熱した。剪断を加えながら、B相をA相に添加した。均一混合物が生成した後、冷えるまで混合物を攪拌した。C相の成分を一緒に混合して、その後、A相とB相の冷却された混合物に添加し、さらに混合した。

ヘリオパス(heliopathe)を使用する粘度計UKマシーン(Viscometers UKmachi ne)、ERV-8型で、バッチ1及び2の粘度を試験した。結果は以下の通りである。

	<u> バッチ 1</u>	バッチ 2
Tーバー(T-Bar)	В	В
速度	10	10
CPS	2080	18160

これらの結果は、2.00%のシュードセラミドHを含むバッチ2が、シュードセラミドHを含まないバッチ1よりも、ずっと高い粘度を有していることを示している。

実施例7

水中油型エマルジョンを以下の成分から製造した。

重量%

<u>CFTA名</u>	商標名_	<u>バッチ 1</u>	バッチ 2
<u>A相</u>			
水		100.00まで	100.00まで
メチルパラベン	Nipagin M	0.20	0.20
<u>B相</u>			
アボカド油		2.00	2.00
イソプロピルミリステート		7.00	7.00
セチルアルコール		0.50	0.50
セテアレス-20	Empilan KM20	1.00	1.00
ジメチコン	Silicone	1.00	1.00
	200/350		
プロピルパラベン	Nipasol M	0.10	0.10
ヒドロキシセタミド	Questamide H	_	2.00
<u>C相</u>			
水		2.00	2.00
イミダゾリジニル尿素	Germal 115	0.15	0.15
	pl	H 7.40	7.10

A相及びB相の成分を別個に混合し、2つの混合物を70℃まで加熱することによってエマルジョンを調製した。剪断を加えながら、B相をA相に添加した。均一混合物が生成した後、冷えるまで混合物を攪拌した。

粘度計U K マシーン、ERV-8型で、バッチ1 及び2 の粘度を試験した。結果は以下の通りである。

	<u>バッチ1</u>	バッチ 2
スピンドル	R3	R3
速度	10	10
CPS	30	7230

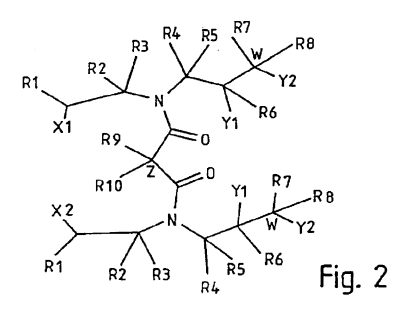
これらの結果は、2.00%のシュードセラミドHを含むバッチ2が、シュードセラミドHを含まないバッチ1よりも、ずっと高い粘度を有していることを示して

いる。

【図1】

Fig. 1

【図2】



【図3】

【図4】

【図5】

【図6】

【図7】

【図8】

【図9】

化 合 物 10

$$10 : R = n - C_{16} H_{33}$$

Fig. 9

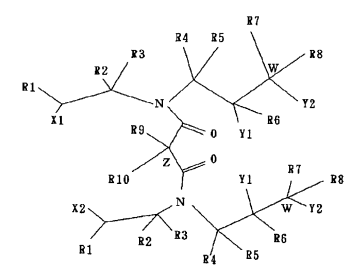
【手続補正書】特許法第184条の8

【提出日】1994年9月27日

【補正内容】

請求の範囲

1. 一般式:



の化合物であって、式中:

R1は10~24個の炭素原子を有する脂肪族炭化水素基であり;

 $R2 \sim R8$ は各々独立にH又はCH3であり;

R9及びR10は各々独立にH又は24個までの炭素原子を有する炭化水素基であり;

X1及びX2は独立にH又はOHであり;

Y1及びY2は独立してH又はOHであり、Y1及びY2の少なくとも1方はOHであり:

ここで、R9及びR10と結合している炭素原子Zは存在しなくてもよく;そしてR7及びY2と結合している炭素原子Wは存在しなくてもよい、化合物。

2. R1が16~18個の炭素原子を有する、請求項1の化合物。

3. - C (R4R5) - C (Y1R6) - C (R7R8Y2) 基が、CH₂-C H₂OH)、CH₂-CHOH-CH₂OH、CH₂-CH₂-CH₂OH、又はCH₂-CHOH-CH₃である、請求項1の化合物。

- 4. R 9 及び R 1 0 と結合している炭素原子 Z が C H₂である、請求項 1 乃至 3 のいずれか 1 請求項の化合物。
- 5. R9及びR10のうちの一方が²⁴個までの炭素原子を有する脂肪族炭化水素 基であり、他方がHである、請求項1乃至3のいずれか1請求項の化合物。

6. 式:

を有し、式中、Rは10~18個の炭素原子を有する、請求項4の化合物。

- 7. R 2 及び R 3 の両方が水素であり、 X 1 及び X 2 の両方が O H である、請求項 3 の化合物。
- 8. 請求項1乃至7のいずれか1請求項の化合物の1種以上及びキャリアビヒクルを含む、皮膚、髪、又は爪への局所的な塗布に適する化粧用組成物。
- 9. 請求項1乃至7のいずれか1請求項の化合物が0.0001乃至50重量%の量で存在する、請求項8の組成物。
- 10. 請求項1乃至7のいずれか1請求項の化合物の、皮膚の水遮蔽性の修繕、爪の改善、又は髪の改善のための使用。
- 11. 請求項8又は9の組成物を局所的に塗布することを含む、皮膚、髪、又は爪の処理方法。

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REP	Bracket.	al Application No BB 93/02061
	AND AND THE MATTER	PCI/C	33/VZ001
IPC 5	FIGATION OF SUBJECT MATTER C07C233/18 A61K7/48		
	o international Patent Classification (IPC) or to both national classificati	on and IPC	
	SEARCHED Communication surplied (classification system followed by classification:	rymhols)	
IPC 5	C07C A61K		
Documenta	tion searched other than curamum documentation to the ortest that such	documents are maluded in th	a Halds searched
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of data base an	d, where practical, search ten	ns vsed)
C. DOCUL	MENT'S CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva	unt pesseget	Relevant to claim No.
х	DE,A,26 04 554 (HENKEL UND CIE. G.M 11 August 1977	I.B.H.)	1
Y	see claims see page 8; example A see page 9 - page 10; example B7		2-10
^	JACCS, J. AM. CIL CHEM. SCC., 65(5), 820-5 1988 MICICH. T. J. ET AL. 'Wetting properties		1
٨	of nonionics from branched fatty di see page 822, left column, paragrap see page 822; table 1 EP,A,O 450 527 (KAO CORPORATION) 9	oh Z	1-10
	1991 see claims		
<u> </u>		Patent family members	
"A" docum	pent defining the general state of the art which is not been to be of particular relevance	invention	er the international filing date condict with the application but ciple or theory underlying the
"E" earlier document but published on or after the international "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is claim to establish the published on or after the international which is claim to establish the published on priority claim(s) or which is claim to be considered nowel or earned the cannot be considered nowel or earned invention cannot be considered to involve an invention element is taken alone which is claimed to establish the published on or after the international or involve an invention element of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an invention element of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an invention element of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an invention element or involve an inventive step when the document is taken alone cannot be considered to involve an inventive step when the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the claimed invention cannot be considered to make the claimed invention cannot be considered to make the property of the considered to make the claimed invention cannot be considered to make the property of the considered to make the		or cannot be considered to sen the document is taken alone vanou; the claimed invention	
"O" docum other "P" docum	ment referring to an oral disclosure, use, sublishion or MARS:	document is combined with	oue or more other sters coor-
	sense completion of the international search	Date of mailing of the interes	
	4 December 1993	Authorized officer	
Name and	maining address of the ISA. European Patient Office, P.B. SE E Patentiaan 2 NL - 2180 HV R.	Pauwels, G	

Form PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter Al Application No
PCT/GB 93/02061

	PCT/GB 93/02061		
	(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	EP.A.D 482 860 (UNILEVER NV.) 29 April 1992 cited in the application see claims	1-10	
Y	EP,A,D 420 722 (L'ORÉAL) 3 April 1991 cited in the application see claims	2-10	
	·		
		•	

Perm PCT/ISA/218 (continuation of second short) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

later: 121 Application No PCT/GR 93/02061

Form PCT/tSA/210 (patent fundly asset) (July 1792)

フロントページの続き

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AT, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CZ, DE, DK, ES, FI, GB, HU, JP, KP, KR, KZ, LK, LU, MG, MN, MW, NL, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SK, UA, US, VN (72)発明者 ワトキンス、スティーブン 英国、ケント、アシュフォード、シャロック、キルン・クローズ 7